THERMOPLASTIC RESIN COMPOSITION

Patent number:

JP8311172

Publication date:

1996-11-26

Inventor:

•)、

ITO KATSUMI: OTSUKI TOSHITAKA

Applicant:

JAPAN SYNTHETIC RUBBER CO LTD

Classification:

- international:

C08G61/08: C08L65/00

- european:

Application number:

JP19950149479 19950524

Priority number(s):

JP19950149479 19950524

Report a data error here

Abstract of JP8311172

PURPOSE: To obtain a thermoplastic resin composition comprising a copolymer prepared by copolymerizing a specific norbornene-based monomer, etc., in a specific ratio and a charge generating substance, etc., providing a coating film excellent in transparency free from production of gel, useful as a binder for a sensitive material, etc. CONSTITUTION: This thermoplastic resin composition comprises (A) a copolymer obtained by copolymerizing (i) 99-1wt.% of one or more monomers of formula I (A and B are each H, a halogen, a 1-10C hydrocarbon, etc.; X and Y are each H or a monofunctional organic group; K is 0 or a positive integer; (q) is 0 or 1) such as a 5-methoxycarbonylbicyclo[2,2,1]hept-2-ene, etc., with (ii) 1-99wt.% of one or more monomers of formula II (C and D are each A) such as bicyclo [2,2,1]hept-2-ene, etc., and (B) a charge generating substance such as amorphous selenium, etc., and/or a charge transfer substance such as a carbazole derivative, etc.

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平8-311172

(43)公開日 平成8年(1996)11月26日

(51) Int.Cl. ⁶ C 0 8 G 61/0 C 0 8 L 65/0		庁内整理番号	F I C 0 8 G 61 C 0 8 L 65		NLG LNY	1	技術表示箇所
			審査請求	未請求	請求項の数1	FD	(全 6 頁)
(21)出願番号	特願平7-149479		(71)出願人	0000041	78 なゴム株式会社		

(72)発明者 伊藤 克美

東京都中央区築地二丁目11番24号 日本合

東京都中央区築地2丁目11番24号

成ゴム株式会社内

(72)発明者 大月 敏敬

東京都中央区築地二丁目11番24号 日本合

成ゴム株式会社内

(54) 【発明の名称】 熱可塑性樹脂組成物

(57)【要約】

(22)出願日

【目的】 複写機用感光体のパインダーとして用いた場合に、ゲルの発生がなく感光特性に優れた塗膜を与える熱可塑性樹脂組成物を得る。

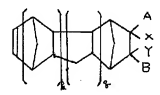
平成7年(1995)5月24日

【構成】 [A] 特定の2種類ノルボルネン系単量体を 共重合させてなる共重合体ならびに [B] 電荷発生物質 および/または電荷移動物質を含有することを特徴とす る熱可塑性樹脂組成物。 1

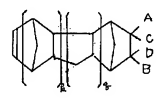
【特許請求の範囲】

【請求項1】 [A] 下記化1で表される少なくとも一種の単量体99~1重量%および下記化2で表される少なくとも一種の単量体1~99重量%からなる単量体を共重合させてなる共重合体ならびに[B] 電荷発生物質および/または電荷移動物質を含有することを特徴とする熱可塑性樹脂組成物。

【化1】



【化2】



(式中、A、B、C、Dは水素原子、ハロゲン原子または炭素数1~10の炭化水素基であり、互いに結合して単環または多環の基を形成していてもよく、かつ該単環または多環の基が二重結合を有していても良く、AとCとでアルキリデン基を形成していてもよい。 XおよびYは水素原子または一価の有機基であって、 XおよびYの少なくとも一つは水素原子および炭化水素基以外の極性を有する基を示し、 k は0または正の整数であり、 q は 0または1である。)

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は、特に複写機用感光体のパインダーとして用いた場合に、ゲルの発生がなく感光 特性に優れた塗膜を与える熱可塑性樹脂組成物に関する ものである。

[0002]

【従来の技術】従来より複写機などの電子写真機に用いられる感光体として無機光導電材料または有機光導電材料よりなる感光体が広く用いられている。これらの感光 40 体のバインダーとして通常ビスフェノールA 骨格を有するポリカーボネート樹脂(PC)が良好な透明性・強度・電気特性を有するため広く用いられているが、これらのバインダーは加水分解や溶液のゲル化などの問題があり、良質な感光体層を得ることが難しかった。

[0003]

【発明が解決しようとする課題】本発明は、上記従来技術の課題を背景になされたもので、透明性に優れた強膜を与え、特に複写機用有機系感光体のパインダーとして好適な熱可塑性樹脂組成物を提供することを目的とする 50

ものである。

[0004]

【課題を解決するための手段】本発明は [A] 下記化1 で表される少なくとも一種の単量体99~1重量%および下記化2で表される少なくとも一種の単量体1~99 重量%からなる単量体を共重合させてなる共重合体(以下「特定共重合体」という)ならびに [B] 電荷発生物質および/または電荷移動物質を含有することを特徴とする熱可塑性樹脂組成物を提供することものである。

10 [0005]

【化1】

[0006]

【化2】

【0007】(式中、A、B、C、Dは水素原子、ハロゲン原子または炭素数1~10の炭化水素基であり、互いに結合して単環または多環の基を形成していてもよく、かつ該単環または多環の基が二重結合を有していても良く、AとCとでアルキリデン基を形成していてもよい。XおよびYは水素原子または一価の有機基であって、XおよびYの少なくとも一つは水素原子および炭化水素基以外の極性を有する基を示し、kは0または正の整数であり、qは0または1である。)

【0008】前記化1において、XおよびYは水素原子 または一価の有機基である。一価の有機基としてはアル キル基、アルキリデン基、アリール基などの他に極性基 が挙げられる。前記化1において、極性基が特に-(C H₂) 』 COOR³ (ここで、R³ は炭素数1~20の 炭化水素基、nは0~10の整数を示す)で表される基 であることが、得られる水添重合体が高いガラス転移温 30 度を有するものとなるので好ましい。特に、この- (C H2) COOR3 で表される基は、化1で表される単 **量体の1分子あたりに1個含有されることが好ましい。** ここで、R³は炭素数1~20の炭化水素基であるが、 炭素数が多くなるほど得られる水添重合体の吸湿性が小 さくなる点では好ましいが、得られる水添重合体のガラ ス転移温度とのパランスの点から、炭素数1~4の鎖状 アルキル基または炭素数5以上の(多)環状アルキル基 であることが好ましく、特にメチル基、エチル基、シク ロヘキシル基であることが好ましい。さらに、- (CH 2)。COOR®で表される基が結合した炭素原子に、 同時に炭素数1~10の炭化水素基が置換基として結合 されている化1の単量体は、吸湿性を低下させるので好 ましい。すなわち、Xが-(CH2)。COOR®で表 される基である場合には、Aが炭素数1~10の炭化水 素基であることが好ましい。特に、この炭素数1~10 の炭化水素基がメチル基またはエチル基である化1の単 量体は、その合成が容易な点で好ましい。前記化1にお いて、AおよびBは後述する化2に挙げるものと同様で

【0009】化1で表される単量体の具体例としては、

5-メトキシカルポニルピシクロ[2, 2, 1] ヘプト -2-エン、5-メチル-5-メトキシカルポニルピシ クロ[2, 2, 1] ヘプトー2ーエン、5ーシアノビシ クロ[2, 2, 1] ヘプトー2ーエン、8ーメトキシカ ルポニルテトラシクロ [4. 4. 0. 12.5 17.10] -3-ドデセン、8-エトキシカルポニルテトラシクロ -プロポキシカルボニルテトラシクロ[4.4.0.1 2.5 17.10] -3-ドデセン、8-イソプロポキシカル ボニルテトラシクロ [4. 4. 0. 1^{2.5} 1^{7.10}] - 3 10 ードデセン、8-n-プトキシカルボニルテトラシクロ $[4. \ 4. \ 0. \ 1^{2.5} \ 1^{7.10}] - 3 - F$ (1-メチルプロピルオキシカルポニル) テトラシクロ (2-メチルプロピルオキシカルボニル) テトラシクロ (2, 2-ジメチルエチルオキシカルボニル) テトラシ クロ [4. 4. 0. 1^{2.5} 1^{7.10}] - 3 - ドデセン、8 -シクロヘキシルオキシカルポニルテトラシクロ[4. 8 - メトキシカルポニルテトラシクロ [4.4.0.1 2.5 17.10] -3-ドデセン、8-メチル-8-エトキ シカルポニルテトラシクロ[4.4.0.1 2.5 17.10] - 3 - ドデセン、8 - メチル-8 - n - プ ロピルオキシカルポニルテトラシクロ[4.4.0.1 2.5 17.10] - 3 - ドデセン、8 - メチル-8 - イソプ ロピルオキシカルポニルテトラシクロ[4.4.0.1 2.5 17.10] - 3 - ドデセン、8 - メチル-8 - n ープ チルオキシカルポニルテトラシクロ[4.4.0.1 2.5 17.10] -3-ドデセン、8-メチル-8-シクロ 30 ヘキシルテトラシクロ [4.4.0.12.5 17.10] -3-ドデセン、などを挙げることができる。これらの中 では特に、8-メチル-8-メトキシカルボニルテトラ シクロ [4. 4. 0. 12,5 17,10] - 3 - ドデセンが 好ましい。

【0010】前記化2において、AおよびBは前記化1 と同様であり、CおよびDもAおよびBと同様の基から 選ばれる。前記A、B、CおよびDにおける炭素数1~ 10の炭化水素基は非極性基であり、具体的にはアルキ ル基、アルキリデン基が好ましい。また、化2で表され 40 る単量体の例としては、ビシクロ[2,2,1]ヘプト -2-エン、5-メチルーピシクロ[2, 2, 1]ヘプ トー2-エン、5-エチルービシクロ[2, 2, 1]へ プトー2ーエン、5ーエチリデンピシクロ「2、2、 1] ヘプト-2-エン、トリシクロ [5. 2. 1. 0 2,6] -8-デセン、テトラシクロ[4.4.0.1 2,5 17,10] - 3 - ドデセン、ペンタシクロ [7.4. 0. 1^{2,5}. 1^{9,12}. 0^{8,18}] - 3 - ペンタデセン、ト リシクロ[4.4.0.12.5] - 3 - ウンデセン、ジ メタノオクタヒドロナフタレン、8-メチル-テトラシ 50

クロ [4. 4. 0. 1^{2.5} 1^{7.10}] - 3 - ドデセン、 8, 8 - ジメチルーテトラシクロ [4.4.0.1^{2,5}]17.10] - 3 - ドデセン、8, 8, 9 - トリメチルーテ トラシクロ [4. 4. 0. 12.5 17.10] - 3 - ドデセ ン、8-エチルーテトラシクロ [4.4.0. $1^{2.5}$ 1] 7·10] - 3 - ドデセン、8 - n - プロピルーテトラシク ロ [4. 4. 0. 12.5 17.10] -3-ドデセン、8n - プチル - テトラシクロ [4.4.0.1 2.5 17.10] - 3 - ドデセン、8 - メチレン-テトラシ クロ [4. 4. 0. 12.5 17.10] -3-ドデセン、8 - エチリデンテトラシクロ[4.4.0.1 2.5 17.10] - 3 - ドデセン、8 - プロピリデンーテト ラシクロ [4. 4. 0. 1^{2.5} 1^{7,10}] - 3 - ドデセ ン、8,8-ジメチレン-テトラシクロ[4.4.0. $1^{2,5}$ $1^{7,10}$] -3-F \vec{r} \vec{r} レンーテトラシクロ [4.4.0.12.5 17.10] -3 ドデセントリメタノオクタヒドロナフタレン、ペンタ シクロ [8. 4. 0. 12.5. 19.12. 08.18] - 3-ヘキサデセン、ヘプタシクロ[8.7.0.13.6.1 4. 0. 12.5 17.10] - 3 - ドデセン、8 - メチルー 20 10.17. 112.15. 02.7. 011.16] - 4 - エイコセン、 ヘプタシクロ [8. 8. 0. 14.7. 111.18. 113.16. 03.8. 012.17] 5-ヘンエイコセンなどを 挙げることができる。

> 【0011】これらの化1で表される単量体および化2 で表される単量体は、開環重合、付加重合などの公知の 重合法を用いて共重合することができ、例えば特開平4 -77520号公報第4頁右上欄第12行~第6頁右下 欄第6行に記載された方法によって、メタセシス重合、 水素添加され、特定共重合体とすることができる。化1 で示される単量体と化2で示される単量体の共重合比率 は化1/化2比で99/1~1/99 (重量比) の範囲 で共重合する事ができるが、得られる重合体の耐熱性と 電荷発生物質(電荷移動物質)の分散性のパランスから 98/2~50/50の範囲であることが好ましく、9 5/5~70/30の範囲であることがさらに好まし い。上記水添重合体の軟化温度は40℃以上、ガラス転 移温度は50℃以上であることが耐熱性の点で好まし い。また、上記水添重合体の水素添加率は、60MH z、「H-NMRで測定した値が50%以上、好ましく は90%以上、さらに好ましくは98%以上である。水 素添加率が高いほど、熱や光に対する安定性が優れる。 なお、本発明において特定共重合体として使用される水 添重合体は、塗膜表面やフィルム表面の肌あれなどの不 良発生防止の面から該水添重合体中に含まれるゲル含有 量が5重量%以下であることが好ましく、さらに1重量 %であることが好ましい。

> 【0012】本発明において特定共重合体としては、上 記化1で表される少なくとも一種の単量体99~1重量 %、および上記化2で表される少なくとも一種の単量体 1~99重量%を含む単量体組成物を共重合させてえら

れるものである。上記化1で表される単量体が1重量% 未満であると特定共重合体と電荷発生物質や電荷移動物 質との相溶性が悪くなり、製膜時にこれらの電荷発生物 質や電荷移動物質が表面にブリードするなど良質な感光 塗膜を得ることが難しい。本発明の熱可塑性樹脂組成物 を得る方法は特に限定されるものではなく、例えばペレ ットまたは粉末状の上記特定共重合体を電荷発生物質お よび/または電荷移動物質とともに適当な溶媒に溶解ま たは分散させたものが用いられる。また、本発明の熱可 塑性樹脂組成物にはさらに他の熱可塑性樹脂や熱可塑性 10 エラストマーを含んでいてもよい。

【0013】本発明において、熱可塑性樹脂組成物にお ける溶媒は、溶質である上記熱可塑性樹脂を溶解または 分散し得る溶剤であれば特に限定されない。このような 溶剤の例としては例えばペンゼン、トルエン、キシレ ン、エチルベンゼン、クロロベンゼン、トリメチルベン ゼン、ジエチルベンゼン、イソプロピルベンゼン、クロ ロベンゼンなどの芳香族炭化水素系溶剤、アルカン類、 シクロアルカン類、アルケン類、シクロアルケン類など の脂肪族炭化水素系溶剤、アセトン、メチルエチルケト ン、メチルイソプチルケトン、ジエチルケトン、ジイソ プチルケトン、シクロペンタノン、シクロヘキサノンな どのケトン系溶剤、ジエチルエーテル、ジメトキシエタ ン、ジエトキシエタン、テトラヒドロフラン、テトラヒ ドロピランなどのエーテル系溶剤、酢酸メチル、酢酸エ チル、酢酸プチル、酢酸イソアミル、ギ酸エチル、ギ酸 ブチル、セロソルプアセテート、カルビトールアセテー トなどのエステル系溶剤、メタノール、エタノール、イ ソプロピルアルコール、プタノール、セロソルプ、エチ ルセロソルプ、プチルセロソルプ、カルピトール、エチ 30 ルカルビトール、プチルカルビトール、ジアセトンアル コールなどのアルコール系溶剤が挙げられる。これら溶 剤は単独で用いられてもよいし、また2種以上の溶剤を 混合して用いてもよい。また上記特定単量体を溶解する 溶媒と溶解しない溶媒との混合であってもよい。なお上 記特定単量体を溶解しないものとして水、油脂を使用し てもよい。

【0014】上記溶剤のなかでも特に、炭化水素系溶 剤、ハロゲン化炭化水素系溶剤、テトラヒドロフランな どのエーテル系溶剤が好ましい。上記特定共重合体を溶 媒で溶解する場合、室温でも高温でもよい。充分に攪拌 することにより均一な溶液が得られる。本発明の熱可塑 性樹脂組成物の濃度は、特定共重合体の分子量や用途の 種類、要求物性によって自由に選択することが可能であ るが、粘度にして100cp~100,000cpの範 囲にあることが好ましい。100cp未満では粘度が低 すぎ塗装が困難で均一な塗膜が得られにくく、また塗装 後溶媒を除去するのに時間がかかる。また100、00 0 c p を超えると流動性が悪く表面状態の良い塗膜が得 られにくい。また本発明の熱可塑性樹脂組成物から得ら 50 や、アゾ顔料、ペリレン系顔料、多環キノン系顔料、イ

れる塗膜は室温で軟化しないことが望ましく、特に軟化

温度が50℃以上であることが望ましい。 【0015】本発明の熱可塑性樹脂組成物には、公知の 酸化防止剤、例えば2、6-ジーt-プチルー4-メチ ルフェノール、2, 2'ージオキシー3, 3'ージーt ープチルー5、5'ージメチルフェニルメタン、テトラ キス [メチレン-3-(3, 5-ジ-t-プチル-4-ヒドロキシフェニル)プロピオネート]メタン、1, 1, 3-トリス (2-メチル-4-ヒドロキシ-5-t ープチルフェニル) プタン、1,3,5ートリメチルー 2, 4, 6-トリス (3, 5-ジ-t-プチル-4-ヒ ドロキシベンジルーベンゼン、ステアリルーβー(3, 5-ジーt-プチル-4-ヒドロキシフェニル) プロピ オネート、2,2'ージオキシー3,3'ージーtープ チルー5、5'ージエチルフェニルメタン、3、9ーピ ス $[1, 1-ジメチル-2-[\beta-(3-t-プチル-$ 4-ヒドロキシ-5-メチルフェニル)プロピオニルオ キシ] エチル] 、2, 4, 8, 10-テトラオキスピロ [5, 5] ウンデカン、トリス(2, 4 - ジー t - ブチ 20 ルフェニル) ホスファイト、サイクリックネオペンタン テトライルピス (2、4-ジ-t-プチルフェニル) ホ スファイト、サイクリックネオペンタンテトライルビス (2, 6-ジ-t-プチル-4-メチルフェニル) ホス ファイト、2、2-メチレンピス(4,6-ジーt-ブ チルフェニル)オクチルホスファイトを添加することが できる。これらの酸化防止剤の添加量は特定重合体10 0重量部に対して、通常0.1~3重量部、好ましくは 0.2~2 重量部である。酸化防止剤の使用量が少なす ぎる場合には耐久性の改良効果が不十分であり、多すぎ る場合には成形表面からプリードしたり、透明性が低下 するなどの問題点が生じ好ましくない。

【0016】本発明の熱可塑性樹脂組成物には上記のよ うな酸化防止剤の他に、必要に応じて紫外線吸収剤、例 えばp-t-プチルフェニルサリシレート、2,2'-ジヒドロキシー4ーメトキシベンゾフェノン、2,4-ジヒドロキシベンゾフェノン、2-ヒドロキシ-4-メ トキシベンゾフェノン、2-(2'-ジヒドロキシー 4'-m-オクトキシフェニル) ベンゾトリアゾール; 無機充填剤、例えば炭酸カルシウム、カーボンファイバ 一、金属酸化物;安定剤、帯電防止剤、染料、顔料、難 燃剤、レベリング材を添加することが出来る。また、加 工性を向上させる目的で滑剤などの添加剤を添加するこ ともできる。本発明において、上記特定共重合体を溶剤 に溶解または分散させてなる樹脂溶液に添加される電荷 発生物質および/または電荷移動物質としては公知に用 いられているものを用いることができ、電荷発生物質の 例としては、非晶質セレン、結晶性セレンーテルル合 金、セレンーヒ素合金、その他のセレン化合物およびセ レン合金、酸化亜鉛、酸化チタンなどの無機系光導電体

ンジゴイド系顔料、フタロシアニン系顔料、カルボニウ ム系顔料、キノンイミン系顔料、メチン系顔料、キノリ ン系顔料、ベンゾキノン系顔料、ナフタルイミド系顔 料、ペリノン系顔料、アズレニウム系顔料、スクアリリ ウム系顔料、チアピリリウム系顔料などの有機顔料を用 いることができる。また電荷移動物質の例としてはカル バゾール誘導体、オキサゾール誘導体、オキサジアゾー ル誘導体、ピラゾリン誘導体、ヒドラゾン誘導体、芳香 族アミン類、スチルベン誘導体、トリフェニルメタン誘 導体などの物質を用いることができる。以上のような電 10 荷発生物質や電荷移動物質などを配合した本発明の熱可 塑性樹脂組成物を感光層として、浸漬塗布法 、スプレ ーコーティング法、プレートコーティング法、スピナー コーティング法、ビードコーティング法、カーテンコー ティング法などの公知のコーティング法によって導電性 基板上に塗布すればよい。ここで感光層は電荷発生物質 と電荷移動物質の両方を同時に含む単相構造であって も、電荷発生物質を含む電荷発生層と電荷移動物質を含 む電荷移動層とに機能分離された積層構造であってもよ ることもできる。本発明の熱可塑性系樹脂組成物は上記 のような電子写真用感光体としての用途の他に各種感光 体の用途に用いることができる。

[0017]

【実施例】以下、本発明の実施例について説明するが、 本発明がこれによって限定されるものではない。なお、 実施例中、部および%は、特に断らないかぎり重量基準 である。

参考例1

単量体として8-メチル-8-メトキシカルボニルテト 30 転移温度130℃の特定共重合体Bを得た。 ラシクロ [4. 4. 0. 1^{2.5} . 1^{7.10}] - 3 - ドデセ ン70g、8-エチリデン-テトラシクロ[4.4. 0. 1^{2.5} . 1^{7.10}] - 3 - ドデセン 3 0 g、トルエン 300g、および1-ヘキセン9gを内容積1リットル の反応器に加え80℃に加熱した。これに、トリエチル アルミニウムのトルエン溶液(濃度1.15モル/リットル) 0.23部とジクロロフェニルホスホン酸とメタノール で変性したWC16のトルエン溶液(濃度0.05モル/1) 1. 1部を添加し、80℃で更に3時間重合反応を継続 した。こうして得られた開環重合体100部に、水素添 40 加触媒としてクロロヒドロカルボニルトリストリフェニ ルホスフィンルテニウム0.02部を添加し、オートク レープ内において、水素ガス圧100kg/cm²、温 度160℃の条件下で4時間加熱することにより水素添 加反応を行った。得られた反応液を冷却した後、水素ガ スを放圧し、水素添加重合体溶液を得た。得られた水素 添加重合体の水素添加率は実質上100%であった。こ の水素添加重合体溶液100部とトルエン25部を反応 容器内に仕込み、乳酸 0. 2部と水 0. 3部とを添加し て、60℃で30分間攪拌し、ついでメタノール60部 *50*

を添加して、60℃でさらに1時間攪拌した。その後、 反応容器内を室温まで冷却し、貧溶媒相(メタノール 相)と良溶媒相(重合体含有相)とを分離させ、貧溶媒 のみを抜き出した。次いで、抜き出された貧溶媒相の4 5 重量%に相当するメタノールと、55 重量%に相当す るトルエンとを反応容器内に添加して60℃で1時間攪 拌した。再び室温まで冷却して貧溶媒相と良溶媒相を分 離させ、貧溶媒のみを抜き出した。このメタノールによ る抽出操作をもう一度繰り返した後、良溶媒相を分離 し、当該良溶媒相から水素添加重合体を回収した。この 水添重合体溶液に、酸化防止剤であるペンタエリスリト ールテトラキス [3-(3,5-)-t-]チルー4ー ヒドロキシフェニル) プロピオネート] を、水添重合体 に対して0.05%加えてから300℃で減圧化に脱溶 媒を行なった。次いで溶融した樹脂を窒素下雰囲気で押 し出し機によりペレット化し、重量平均分子量1.3× 105、水添率100%、ガラス転移温度162℃の特 定共重合体Aを得た。

【0018】参考例2

い。さらに感光層の上に耐摩耗性層などの保護層を設け 20 単量体として8-メチル-8-メトキシカルボニルテト ラシクロ [4. 4. 0. 1^{2.5} . 1^{7.10}] - 3 - ドデセ ン90g、ピシクロ[2.2.1] ヘプトー2ーエン1 0gを用いた他は、実施例1と同様の方法でメタセシス 開環重合および水添、脱触操作を行ない、水添重合体溶 液を得た。この水添重合体溶液に、参考例1と同じ酸化 防止剤を水添重合体に対して0.05%加えてから、2 80℃で減圧化に脱溶媒を行なった。次いで溶融した樹 脂を窒素下雰囲気で押し出し機によりペレット化し、重 量平均分子量1.2×105、水添率100%、ガラス

実施例1

参考例1で得られた特定共重合体A100部とアミン系 染料30部をジクロロメタン/ジクロルエタン混合溶液 に溶解してなる濃度10重量%の樹脂溶液を得た。この 樹脂溶液についてゲル発生の有無を評価した。次にIT O蒸着されたガラス基板の蒸着面にビニル系ポリマーか らなる電荷発生層を塗布により形成した後、上記の樹脂 溶液を塗布し、90℃で1時間の乾燥を行って、膜厚2 0 μ m以上の電荷移動層を形成することによって感光体 を得た。この感光体について感光体特性を評価した。評 価結果を表1に示す。なお、各測定は以下のように行っ た。

【0019】ゲル発生の有無

樹脂溶液を24時間静置した後のゲル化の有無を目視で 観察した。

感光体特性

感光体をコロナ帯電器で帯電させ(そのときの表面電位 をV₁ (V) とする)、1秒間放置した後(そのときの 表面電圧をV。(V)とする)、単色レーザー光(78 0 n m、2 μ W / c m²) を連続的に露光し、表面電位

9

を減衰させることにより次の特性を求めた。

①帯電保持率D₁

上記の表面電位 $(V_i 、 V_o)$ の測定値から下式により 算出した。

 $D_1 = V_0 / V_1 \times 100$ (%)

②半減露光量E1/2

露光開始から表面電位が V_0 の半分に減衰するのに必要な時間 $t_{1/2}$ (s) と照射光の強度 $2(\mu W/c m^2)$ との積を半減露光量 $E_{1/2}(\mu J/c m^2)$ とした。 ③残留電位 V_1

露光開始から時間 $1.0 \times t_{1/2}$ (s) 経過したときの表面電位を残留電位 V_r (V) とした。

【0020】実施例2

*特定共重合体Aのかわりに特定共重合体Bを用いた他は 実施例1と同様の方法で感光体を得た。この感光体につ いて実施例1と同様に評価を行った。評価結果を表1に 示す。

10

比較例

特定重合体AのかわりにピスフェノールA型ポリカーボネート(帝人化成(株)製「パンライト」K-1300)を用いたほかは実施例1と同様の方法で感光体を得た。この感光体について実施例1と同様に評価を行った。評価結果を表1に示す。

【0021】 【表1】

ķ		

	V _i	V ₀	E _{1/2}	V,	D ₁	樹脂溶液に おけるゲル 発生の有無
実施例 1	-653	-606	0.62	-40	92.6	なし
実施例2	-638	-586	0.64	-41	92. 2	なし
比較例	-675	-597	0. 55	-36	87.8	有り

[0022]

【発明の効果】本発明の熱可塑性樹脂組成物は、ゲルの 発生のない透明性に優れた塗膜を与えるものであり、特 に電気写真などの感光体のバインダーとして用いた場合 に感光特性など優れた特性を有するものである。